PRODUCTION OF ALPHA-OLEFIN OLIGOMER

Publication number: JP11060511 Publication date: 1999-03-02

Inventor: ARAKI YOSHITAKE; NAKAMURA HIROFUMI

Applicant: MITSUBISHI CHEM CORP

Classification:

- international: B01J31/26; C07B61/00; C07C2/24; C07C11/107; C07B61/00; B01J31/26; C07B61/00; C07C2/00:

C07C11/00; C07B61/00; (IPC1-7): C07B61/00; C07C11/107; B01J31/26; C07C2/24

- European:

Application number: JP19970227699 19970825 Priority number(s): JP19970227699 19970825

Report a data error here

Abstract of JP11060511

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for producing an &alpha -olefin oligomer such as of 1-hexene in remarkably high yield, selectivity, and productivity by subjecting &alpha -olefin to oligomerization reaction while preventing any side products from adhering to the wall of the reactor. SOLUTION: This method is to continuously produce an &alpha -olefin oligomer by subjecting &alpha -olefin to oligomerization reaction using a chrome-based catalyst, wherein there is used a reacting apparatus provided with a circulating flow channel running from a reactor to return thereto through the intermediary of a heat exchanger, the flow rate per hour through the channel is set to 3 to 10 times the quantity of the liquid remaining in the reactor, and the reaction is carried out under the condition that the temperature &theta of the refrigerant in the heat exchanger and the reaction temperature T satisfy the equation of 100 deg. C&theta < T-5 dag.C.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19) B本縣新 (JP) (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特謝平11-60511

(43)公開日 平成11年(1999)3月2日

(51) Int.Cl. ⁶	微测記号	FΙ	
C 0 7 C 11/107		C 0 7 C 11/107	
B 0 1 J 31/26		BO1J 31/26	x
C 0 7 C 2/24		CO7C 2/24	
# C 0 7 B 61/00	300	C 0 7 B 61/00	300

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 6 頁)

(21)出願番号	特膜平9-227699	(71)出職人 00000396		
(22) 街順日	平成9年(1997)8月25日	三菱化学株式会社 東京都千代田区丸の内二丁目 i 番 2 号		
	130 - (1001) 0 /120 [(72)発明者 荒木 良剛		
			敷市潮通三丁目10番地 三菱化学	
			水島事業所内	
		(7%)発明者 中村 宏		
			敷市潮通三丁目10番地 三菱化学 水島事業所内	
		(74)代理人 弁理士	基公司 時 期	

(54) [発明の名称] αーオレフィン低重合体の製造方法

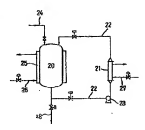
(57)【要約】

【課題】 反応器の壁面への福生ポリマーの付着を抑制 しつつ、αーオレフィンを低重合反応して1-ヘキセン 等のα-オレフィン低重合体を極めて高収率、高選択 率、且つ、高生産性で製造することができる工業的に有 利なαーオレフィン低重合体の製造方法の提供。

【解決手段】 クロム系触媒を用いて、αーオレフィン の低重合反応によりαーオレフィン低単合体を連続的に 製造するにおいて、反応器より熱交換器を経て反応器に 戻る循環流路を有する反応装置を用い、該循環流路を流 れる時間当たりの循環流量が反応器の液量の3~10倍 とし、且つ、熱交換器の冷媒温度(の)が反応温度 (T) に対し、

100°C<0<T-5°C

の範囲で、反応を行う。



【特許請求の範囲】

【請求項 1】 クロム系機能を用いて、αーオレフィン の低金合反応により カαーオレフィン・低金合体を連絡的に 製造するにおいて、反応端より熱交換器を経て反応器に 戻る極端流路を付する反応器を用い、高級環境器を3位 化る時間当たりの構成進板が反応器の流程の3~1位 とし、日つ、熱交換器の冷燥流度(の)が反応温度 (ア)に対し、

100°C<0<T-5°C

の範囲で、反応を行うことを特徴とするαーオレフィン 低重合体の製造方法

【請求項2】 クロム系触転が少なくともクロム化合物 (a)、アミン、アミドおよびイミドからなる群から選 ばれた雲茶を有化合物(b)、アルキルアルミニウム化 合物(c)およびハロゲン含布化合物(d)の酸媒成分 の組み合わせたものである請求項1に記載のαーオレフ メン医安合仏の適合方法。

【発明の詳細な説明】

[00011

【発明の底する技術分野1 4 売明はα - オレフィン低重 合体の製造方法に関するものであり、特に、エチレンか ら1 - ペキセンを主体としたα - オレフィン販金合体を 高収率、高速収率、且つ、高生産性で製造することがで きる工業的有利なα - オレフィン販金合体の製造方法に 関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来から、エチレン等のα-オレフィン の低重合方法として、クロム化合物と有機アルミニウム 化合物から成るクロム系触媒を使用する方法が知られて いる。例えば、特公昭43-18707号公報には、ク ロムを含む6族の遷移金属化合物とポリヒドロカルビル アルミニウムオキシドからなるクロム系触媒を用いて、 エチレンから1-ヘキセンとボリエチレンを得る方法が 記載されている。また、特開平3-128904号公報 には、クロムービロリル結合を有する化合物と金属アル キル又はルイス酸とを予め反応させて得られたクロム系 触媒を使用してαーオレフィンを三量化する方法が記載 されている。更に、特開平6-239920号公報に は、クロム化合物、ピロール類、金属アルキル化合物お よびハライド源を共通の溶媒で混合することにより得ら れた触媒を使用して、αーオレフィンを低重合する方法 が記載されている。

[0003]

「発明が探決しようとする機能」ところで、上記のいずれの方法によっても相当重めて出て一つ副性が関する。 ボースのボリマーの副性は工業的操作において重合反応 器または該巡算へのボリマーの付着や反応生成液からの ボリマーの滞入の間壁を生じる。一飛に重合反反応 で、外部ジャケットまたは対部ジャケットを有する機样 権限反反流が「実験に出いられているが、ド記々一 フィンの低重会反応上記帖井棚型反応等を使用する場合には創生するボリマーが上記外部シャケットの虚態に対策 がはシャケットの虚態に対策とシャケットの伝熱態に付着 し、整然効率を低下させるという問題を生ずる。上記々 本オレフィンの配合気を応とおいで電差性をを連ずる。は起い カオレス・の地配合気を応とおいで電差性をを連びませる 遺である。本物野は、反び高の壁画への副生ポリマーの 音を計画しつつ、αーオレフィン低重合体を細いて高収 半、高端民事、はつ、高生血性で製造することができる 工業的に有効なーオレフィン低重合体の製造方法を提 体することにある。 100041

100°C<#<T-5°C

の範囲で、反応を行うことを特徴とするαーオレフィン 低重合体の製造方法、に存する。

[0005]

「発明の実施の影響」以下、終州団間に基づいて本発明 を割離に説明する。 図1は、本発明で用いる反応装置の 1 附巻です機能配を示すもので、図において20は反応 器、21は低艦台反応流つ加速までは冷却を行うための 熱実機器。2 2は反応器 2 0の返落とり熱突機器 2 1を 経て反応器 2 0の上部に至る循環配管である。また2 3 は反応器 2 0 と急突機器 2 1 との前の機能配管 2 2 に表 りたけた環境ボンアである。反応第 2 0 の上部に 数 数の原料または機機等の仕込み用の配管 2 4 が設けら れ、また反応器 2 0 はジャンット 2 5 を備えている。 ジャンァト 2 5 には密管 2 6 により、また熱突機器 2 1に は配管 2 7 により、加熱または冷却用の媒体が供給され では管立てにより、加熱または冷却用の媒体が供給され

【0006】本発明の反応執電において、反応監20内 に仕込まれたαーオレフィン、放集成分、反応指撃等の 反応額は、額限ボンア33の作用により、反応器20の 底部より抜き出されて無瑕危害22より熱交換器21に 至り、そこで冷却以も加速された後、再び構造能学22 を軽く反応第20内の気和細または使用をに厚される 本売明の反応装置における反応器20としては、 握拝機、バッフル、またはジャケット等が付款された従来割 知の形式のものが用いられる。この機様機には、バドル、ファウドラー、プロペラ、タービン等の形式の機排 頭のものが、必要に応じて平板、円筒、ベアビンゴイル 等のバッフルとの組み合わせで用いられる。 熱交換器2 1としては、多管式、コイル式、スパイラル式等、一般 に使用されているものが適用可能であり、その加熱、冷 利用の媒体には、素気、水をどが用いられる。

【0007】本発明においては、上記した反応装置を用いて、積積電管22を環境する時間当たりの循環液量が 反応器20内の反応液量の3~10倍、肝ましくは3~ 8倍とし、且つ、熱交換器21の冷媒温度(θ)が反応 温度(丁)に対し、

100°C<0<T-5°C

の範囲で反応を行わせることを特徴とする。上記した時 同当たりの問題流量が反応流量の3倍未満では、反応第 20の内盤への副生ポリマーの付着を防止することができず、また10倍より多いと循環ポンア23の容量が考 とく増大し、正郊のに不同になるのでがましてない。 た冷燥塩度(の)が100で未満では、反応海中に溶解 状態で存在する副生ポリマーが熱交換器21のチュープ 内盤で折出して付着するのを防止することができず、ま た丁ー5でより高い温度では、反応熱の除去が不十分と なるので好ましてない。

【0008】本発明においては、αーオレフィンの低重 合反応で用いるクロム系触媒として、好ましくは少なく とも、クロム化合物(a)、アミン、アミドおよびイミ ドより成る群から選ばれる1種以上の窒素含有化合物 (b)、アルキルアルミニウム化合物(c)およびハロ ゲン含有化合物 (d) から調整された触媒を使用する。 これらの4成分系のクロム系触媒としては、特開平8-3216号公報および特開平8-134131号公額に 記載の各成分から成るものを用いることができる。 【0009】本発明で好ましく使用されるクロム化合物 (a)は、一般式CrXnで表される。ただし、該一般 式中、Xは、任意の有機基又は無機基もしくは除性原 子、nは1から6の整数を表し、そしてnが2以上の場 合、Xは同一又は相互に異なっていても良い。クロムの 価数はO価ないし6価であり、上記一般式中のnとして は2以上が好ましい。有機基としては、炭素数が1~3 0の炭化水素基、カルボニル基、アルコキシ基、カルボ キシル基、βージケトナート基、βーケトカルボキシル 基、β-ケトエステル基およびアミド基等が例示され る。また、無機基としては、硝酸基、硫酸基などのクロ ム塩形成基が挙げられ、陰性原子としては、酸素、ハロ ゲン等が挙げられる。好ましいクロム化合物(a)とし ては、クロム(II)アセテート、クロム(III)アセテー ト、クロム(III) - 2 - エチルヘキサノエート、クロム (III)ベンゾエート、クロム(III)ナフテネート等のクロ ムのカルボン酸塩が用いられ、クロム(HI) - 2 - エチ ルヘキサノエートが特に好ましい。

【0010】本発明で好ましく使用される疑素含有化合 物(b)は、アミン、アミドおよびイミドから成る群か ら選ばれる1種以上の化合物である。アミンとしては、 1級または2級のアミン、またはこれらの混合物であ る。本発明で使用するアミドの一つは、1級アミンまた は2級アミンから誘導される金属アミドまたはこれらの 混合物であり、他の一つは酸アミドである。イミド額と しては、1,2-シクロヘキサンジカルボキシミド、ス クシンイミド、フタルイミド、マレイミド等およびこれ らの金属塩が挙げられる。好ましい窒素含有化合物 (b) としては、2級アミンが用いられ、ピロール、 2.5-ジメチルピロール、3.4-ジメチルピロー ル、3、4-ジクロロピロール、2、3、4、5ーテトラクロロピロール、2-アセチルピロール等のピロール またはその誘導体を用いるのが好ましい。特に好ましい のは、2、5-ジメチルピロールである。

【0011】本発明で用いるアルキルアルミニウム化合物(c)としては、トリメチルアルミニウム、トリエチルアルミニウム、トリエチルアルミニウム、トリイソブチルアルミニウム等のトリアルキルアルミニウムが用いられ、物に好ましいのはトリエチルアルミニウムである。

【0012】本発明で用いるハロゲン舎有化合物(d)は、特研干8-134131号公根に設施の、3個以上のハロゲン原子を有する炭素数2以上の直鎖上ハロ炭化水帯が用いられる。例えば1、1、1-トリクロロエタン、1、1、2、2、一テトラクロロエタン、ペンタクロロエタン、ヘキサクロロエタン、今等を用いるのが好ましい。

【0013】クロム系触媒は干め調整して反応器に供給しても良いが、機能を構成する名成分を反応器に供給して反び認向で触媒を形成させることができる。 継媒を構成する名成分を反応器に供給して、反応器中で触媒を形成させることができる。 総媒を構成する名成分を反応器に供給して、反応器中で触媒を形成させるには、クロム化合物(a)とアルキレアルミコウム信合物(c)とが、αーオレフィン、特にエチレッの存在下で初めて接触する思様で名成分を供給するのが解ましい。このようにすると、エチレンの三重化反が対象に規模的に逃行し、エチレンから1ーヘキセンを高数率で得ることができる。このよう全域線の供給では、特価平8ー3216号公報おより特別等の3月3日の場合が特別である。

【0014】(1) クロム化合物(a)を含む溶液、魔 素含有化合物(b)とアルキルアルミニウム化合物 (c)とハロゲン含有化合物(d)とを含む溶液、およ びα−オレフィン、特にエチレンをそれぞれ反応帯域に 供給する方法。

(2) クロム化合物(a)と窒素含有化合物(b)とハ

ニウム化合物(d)を含む溶液、およびαーオレフィ 、特にエチレンをそれぞれ反応帯域に供給する方法。 (3)クロん化合物(a)とハロゲン合有化合物(d) を含む溶液、窒素含有化合物(b)とアルキルアルミン ウム化合物(c)を含む溶液、およびαーオレフルミン 特にエチレンをそれぞれ反応帯域に供給する方法。 (d)クロん化合物(d)と繁素含布化合物(b)を含 む溶液、アルキルアルミニウム化合物(c)とハロゲン

ロゲン含有化合物(d)とを含む溶液 アルキルアルミ

含有化合物(d)を含む溶液、およびαーオレフィン、 特にエチレンをそれぞれ反応帯域に供給する方法。 (5)クロム化合物(a)、窒素含有化合物(b)、ア

ルキルアルミニウム化合物 (c)、ハロゲン含有化合物 (d) およびαーオレフィン、特にエチレンをそれぞれ 別個に反応帯域に供給する方法。

【0015】反応器への触媒の供給量は、反応溶媒1リ ットルあたり、クロム化合物 (a) が通常1.0×10 -7~0、5モル、好ましくは1.0×10-6~0、2モ ル、更に好ましくは1.0×10-5~0.05モルとか る量である。また、クロム化合物(a)に対する他の成 分の使用比率は、クロム化合物 (a) 1 モルにつき 窒素 含有化合物(b)は1~50モル、特に1~30モル。 アルキルアルミニウム化合物(c)は1~200モル 特に10~150モル、ハロゲン含有化合物(d)は1 ~50モル、特に1~30モルを用いるのが好ましい。 このような組成の触媒を用いると、ヘキセンの選択率が 90%以上で、ヘキセンに占める1-ヘキセンの比率が 99%以上の反応成績を容易に得ることができる。 【0016】本発明において、反応溶媒としては、ブタ ン、ペンタン、3ーメチルペンタン、ヘキサン、ヘプタ ン、2-メチルヘキサン、オクタン、シクロヘキサン、 メチルシクロヘキサン、2、2、4-トリメチルペンタ ン、デカリン等の炭素数1~20の箱状または脂環式の 飽和炭化水素、ベンゼン、トルエン、キシレン、エチル ベンゼン、メシチレン、テトラリン等の芳香族農化水素 などが使用される。これらは、単独で使用する他、混合 溶媒として使用することもできる。特に、反応溶媒とし ては、炭素数が4~10の鎖状飽和炭化水素または脂環 式飲和炭化水素が好ましい。これらの溶媒を使用するこ とにより、ポリマーの副生を抑制することができ、更 に、脂環式炭化水素を使用した場合は、高い触媒活性が 得られるという利点がある。

【0017】本売明において、反応温度としては105 - 250℃、舒ましくは105~150℃、更に酵まし くは120~150℃であり、反応圧力としては30~ 250kg/~m゚の範囲である。また、三量化反応 は、反応溶媒へ中のペーオレフィンに対するαーオレフィ ン低重合体、特にエチレンに対する1~へキセンのモル 比が0、05~1、0、特に0、10~0、80となる ように行うのがままし、するたり接受が必要なが ように行うのがままし、するたり接受が必要なが は、反応落集中のエチレンと 1 ーへキセンとのモル壮が 上記の短期になるように、放媒流度、反応圧力をの他の 条件を創節し、目分反応の場合には、モル比か上記の範 間にある時点において反応を中止させるのが野ましい。 このようにすることにより、1 ーへキセンよりも満点の 高い成分の副生が削削されて、1 ーへキセンの選択率が 更に添められる。

【0018】また、反応時内に水素を存在させると、一 般心機能流性とはご無体の源板率が向上する。水業の 存在は、水素分圧として0.1~100kg/cm³特 に1~80kg/cm³が算ましい。反応部分を流出した 反反応途からの主機の分積は流法に使って行うことが できる。温常はまず達宜の原流分離機能を用いて反応液 中の発性ボリマーを除去し、次いで流縮により各成分に 分離する。

[0019]

【実施例】以下、本発明を実施例、比較例により、更に 詳細に説明するが、本発明は、その要旨を越えない限 り、以下の実施例に限定されるものではない。

【0020】<実施例1>什込み配管24が、2本の触 媒仕込み管24a、24b、溶媒仕込み管24c、原料 仕込み管24d (24a、24b、24c、24dは図 示せず) からなり、および反応液抜き出し管28を備え た内容積2m3のステンレス製のジャケット付き反応器 と伝熱面積が1.5m2のシェルアンドチューブ型多管 式熱交換器と循環ボンプとして流量が調節できる能力1 5m3/Hr、掲程7.5mのポンプとを図1に示すよ うに配管、バルブ等を介して接続した。上記反応器に一 方の触媒什込み管から2.5-ジメチルピロール(0. 006モル/リットル)、トリエチルアルミニウム (0.08モル/リットル) およびヘキサクロロエタン (0,008モル/リットル)の混合n-ヘプタン溶液 を15リットル/Hrの供給速度で連続的に供給した。 他方の触媒仕込み管からCr(III)2-エチルヘキサノ エート(0.002モル/リットル)のn-ヘプタン溶 液を15リットル/Hrの供給速度で連続的に供給し た。溶媒仕込み管24cからn-ヘプタンを4.5m3 /Hrの供給速度で連続的に供給した。その後、外部へ の循環を開始すると共に反応器ジャケットおよび熱交換 器に熱水を通して昇温しながらエチレンを全圧が70k g/cm2Gとなるように原料仕込み管24dよりエチ レンを連続的に供給して、エチレンの低重合反応を行わ せた。外部への循環量を10.5m3/Hrに設定し、 熱交換器に120℃のスチームを供給した。また配管2 6よりスチームを供給して反応器内温を140℃に保っ た。反応器からは内溶液が1.5m3になるように反応 液抜き出し管28から反応液を抜き出した。720日 r

反応後、反応器内壁面および熱交換器チューブ内壁面へ

のポリマースケールはほとんどなかった。結果を表1に

示す。

【0021】 <実純例2>外部への循環量を7.5m³ / Hrにして意文理略に105でのスチムを熔結し、 反応器付温を120℃に集った以外は実練別1と同じ条件で反応を行った。720Hr反応後の反応器内原面および将工実施器チューブ内壁面へのポリマースケールは2 たど気からから

<比較例1>外部への循環量を3m3/Hrにした以外 は実施例1と同じ条件で反応を行った。720Hr反応 後、反応器内壁面に局部的にポリマースケールが見受けられた。

<比較例2>蒸交換器に90℃の熱水を供給し、反応器 内温を140℃に保った比別は実施例1と同じ条件で反 応を行った。720日ェ反応後、熱交換器チェーブ内壁 面に局部的にポリマースケールが見受けられた。 【0022】

	実施例1	実施例 2	比較例1	比較例?
外部循環量A (m³/H r)	10. 5	7. 5	3	10. 5
反応器被量B(m³)	1. 5	1. 6	1. 5	1.5
A/B	7	5	2	7
反応温度 (°C)	140	120	140	140
冷媒温度 (°C)	120	105	120	9 0
反応器内壁 ポリマースケール	0	0	×	0
熱交換器チューブ内壁 ポリマースケール	0	0	0	×

注)反応器内壁ポリマースケールおよび熱交換器チュー ブ内壁ポリマースケールは、720日 F 反応後のポリマ ースケール付着状況を下記の基準により目視判定した。 ○: スケールの付着が見るととない。

- ×:局部的にスケールの付着が認められた。
- [0023]

1002.37 (共列の第4 本列所方法によれば、反応器および外部 冷却検索への関連ボリマーの付着を防止できるので、線 熱等地が低下さらい1の関連を回避でき、α - オレフィ ンを低重合反応して1 - ヘキセン等のα - オレフィン低 重合核を鑑めて高収率、高速状率、且つ、高生産生で製 連することができる。高速状率、且つ、高生産生で製 連することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明で用いる反応装置の1例を示す概略図である。

【符号の説明】

【表1】表1

- 20 反応器
- 21 熱交換器
- 22 循環配管 23 循環ボンプ
- 24 化込み配管
 - 4 113公外形置
- 25 ジャケット
- 26 配管
- 27 配管
- 28 反応液抜き出し管

【図1】

